PCT/FR2004/000898

Best Available Copy



REÇU **0 6 AOUT 2004** OMPI PCT

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris. le _______ 2 2 AVR. 2004

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

INSTITUT

26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.lnol.fr

RIELLE

ETABLISSEMENT PUBLIC NATIONAL



26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2

25.		Réservé à l'INRI		Cet imprime est a remplir disiblement à l'encre noire DB 540 P 0 / 2105			
DATE				NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE			
UEU INPI PARIS F				À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE			
NATIC	ENREGISTREMENT DNAL ATTRIBUÉ PAR DE DÉPÔT ATTRIBUÉ INPI	I D AVR	2003	MARTIN Didier CABINET DIDIER MARTIN 50 Chemin des Verrières 69260 CHARBONNIERES LES BAINS			
	références p ullatif) B0189	our ce dossier 9/FR		•			
Cor	ifirmation d'u	n dépôt par télécopie	N° attribué par l'INPI à la télécopie				
NATURE DE LA DEMANDE Demande de brevet			Cochez l'une des 4 cases suivantes				
٠	Demande de certificat d'utilité		[X]				
	Demande divisionnaire						
	Demande de brevet initiale		N° Date !		Date !!!		
	ou demande de certificat d'utilité initiale		N° Date		Date L. l. l. l. l.		
		n d'une demande de					
		en <i>Demande de brevet initiale</i>	N° .	·	Date : ; ; ;		
3	TITRE DE L'II	NVENTION (200 caractères ou	espaces maximum)		·		
PROCEDE DE FABRICATION CORRESPONDANT							
4	DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE LA DATE DE DÉPÔT D'UNE DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE		Pays ou organisation				
			Date Nº		N°		
			Pays ou organisation	•			
			Date i i		N° .		
			Pays ou organisation	•	N°		
					0_1		
	DEMANDELLE	(Cochez l'une des 2 cases)	S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» Personne physique Personne				
	THOM: IS A PROPERTY.	Zasa Legan Barray	the shirter that the second second	meet students had been a	Personne physique		
	Nom ou dénomination sociale Prénoms Forme juridique N° SIREN Code APE-NAF		Compagnie Europ	éenne d'Etude et de	Recherche de Dispositifs pour		
			l'Implantation par Laparoscopie				
			Société Anonyme [4,2,9,0.8,5,4,8,3]				
			3;3:1 B				
	Domicile ou	Rue	Rue des Frères L Z.A. du Chateau d				
	siège	Code postal et ville	[3.8.2.0:0] VIE				
		Pays	FR				
	Nationalité N° de téléphone <i>(facultatif)</i> Adresse électronique <i>(facultatif)</i>		FR				
			N° de télécopie (facultatif)				
			S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»				



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



	Béservé à l'INPI				
REMISE DES PIÈCES	Réservé à l'INPI 16AVIII 2003				
DATE '	INPI PARIS F				
LIEU	03 04794	•			
N° D'ENREGISTREMENT	03 04/24			D8 540 W / 210502	
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'	INPI				
6 MANDATAIRE	(s'ily a heu)				
Nom	With the state of	MARTIN			
Prénom		Didier			
Cabinet ou Soc	iété	CABINET DIDIER MARTIN			
Capinet da Cot	5,015				
N °de nouvoir	nermanent et/ou				
	N °de pouvoir permanent et/ou de lien contractuel		The state of the s		
		50 Chemin des Verrières			
1	Rue	1			
Adresse	Code postal et ville	6 9 12 16 10 J CHARBONNIERES LES BAINS			
	Pays	FR			
Nº do tálánho		04 37 22 51 51			
	11 00 0010 11 11		04 37 22 51 52		
	ronique (facultatif)	contact@cabinetdidiermartin.com			
	The second secon	Les inventeurs sont nécessairement des personnes physiques			
M INVENTEUR	Sent Control of mineral services	Position Committee Committ	Angel and angel and the second and the second	7,000,95,000	
	eurs et les inventeurs	Oui Non: Dan	o oo oos remplir le formulai	re de Désignation d'inventeur(s)	
	nes personnes	Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation)			
RAPPORT D	E RECHERCHE	Uniquement po	ur une demande de prevec	Control of the Contro	
	Établissement immédia				
40,	ou établissement différé			Santage de la coma de la companie de	
Paiement échelonné de la redevance		Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt			
	(en deux versements)	Non	U Oui		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
9 RÉDUCTION		Uniquement p	Uniquement pour les personnes physiques		
DES REDE	/ANCES	Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition) Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la			
!		Unitenue an	décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence): AG		
		decision a dami	decision à aumission à l'essistance grandie de marque sur		
TH SÉQUENCE	ES DE NUCLEOTIDES	Cochez la c	Cochez la case si la description contient une liste de séquences		
ET/OU D'A	CIDES AMINÉS	Colores to color of the color			
l e support e	électronique de données est joi	nt 🔲			
La déclaration de conformité de la liste de					
céquences sur support papier avec le		}			
support éle	support électronique de données est jointe				
Si vous av	ez utilisé l'imprimé «Suite»				
	e nombre de pages jointes			VISA DE LA PRÉFECTURE	
	RE DU DEMANDEUR	1		OU DE L'INPI	
OU DU M	ANDATAIRE				
(Nom et q	qualité du signataire)	_			
	/1/	مر			
Didie	Didier MARTIN CPI (98-0800				
Didie				of community of formulaire	

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

KIT D'INTRODUCTION D'UN IMPLANT INTRA-GASTRIQUE, ETUI D'INTRODUCTION D'UN TEL IMPLANT ET PROCEDE DE FABRICATION CORRESPONDANT

La présente invention se rapporte au domaine technique des dispositifs artificiels destinés à assurer le traitement de l'obésité, en particulier de l'obésité morbide, et tout particulièrement ceux consistant à réduire, de manière artificielle, le volume de la cavité gastrique, en vue de créer rapidement une sensation de satiété chez le patient.

5

10

15

20

25

La présente invention concerne plus particulièrement un kit d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité comprenant :

- un implant intra-gastrique destiné à être implanté dans l'estomac pouré en réduire le volume, ledit implant étant expansible d'une configuration d'introduction dans l'estomac à une configuration thérapeutique au sein de l'estomac,
- un étui destiné à envelopper ledit implant en configuration d'introduction, ledit étui étant pourvu d'un organe d'ouverture activable par action positive lui permettant de passer d'une configuration fermée, où il confine l'implant dans sa configuration d'introduction, à une configuration ouverte, où il autorise l'expansion dudit implant.

La présente invention concerne également un étui d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité, ledit implant étant destiné à être implanté dans l'estomac pour en réduire le volume et étant expansible d'une configuration d'introduction dans l'estomac à une configuration thérapeutique au sein de l'estomac, ledit étui étant destiné à envelopper ledit implant en configuration d'introduction et étant

pourvu d'un organe d'ouverture activable par action positive lui permettant de passer d'une configuration fermée, où il confine l'implant dans sa configuration d'introduction, à une configuration ouverte, où il autorise l'expansion dudit implant.

La présente invention concerne par ailleurs un procédé de fabrication d'un kit d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité dans lequel :

10

15

25

- on fournit ou on fabrique un implant intra-gastrique destiné à être implanté dans l'estomac pour en réduire le volume, ledit implant étant expansible d'une configuration d'introduction dans l'estomac à une configuration thérapeutique au sein de l'estomac,
- on fournit ou on fabrique un étui destiné à envelopper ledit implant en configuration d'introduction,
- on pourvoit ledit étui d'un organe d'ouverture activable permettant à l'étui de passer d'une configuration fermée, où il est susceptible de confiner l'implant dans sa configuration d'introduction, à une configuration ouverte, où il est susceptible d'autoriser l'expansion dudit implant.

La présente invention concerne enfin une nouvelle utilisation d'un point de chaînette.

Pour traiter les patients atteints d'obésité, notamment ceux présentant un rapport poids sur taille ne nécessitant pas le recours à des dispositifs et méthodes chirurgicales invasives, lourdes et traumatisantes, tels que l'implantation par voie chirurgicale d'anneau gastrique ou également pour traiter les patients dont la surcharge pondérale trop importante est considérée comme un risque vis-à-vis d'une intervention chirurgicale, il est connu d'implanter directement dans l'estomac du patient un corps étranger,

de volume suffisant pour réduire l'espace disponible pour les aliments, tout en réduisant leur vitesse de passage.

Ces corps étrangers sont implantés par voie orale, généralement sous contrôle endoscopique, et se présentent le plus souvent sous la forme de ballons dits intra-gastriques, formés par une poche souple réalisée en un matériau élastomère biocompatible qui est implantée directement dans l'estomac du patient.

Le ballon présente un orifice dans lequel est installée une valve, ces deux éléments formant un moyen de connexion dans lequel le chirurgien, avant d'avoir implanté dans sa forme non expansée le ballon, insère un organe de connexion, en général un cathéter relié à une source de fluide (liquide physiologique et/ou gaz), de manière à pouvoir procéder ultérieurement au gonflage du ballon dans l'estomac.

10

25

Le positionnement du ballon dans l'estomac s'effectue généralement de la façon suivante :

- le ballon, dans sa configuration non expansée, est plié (par exemple enroulé ou torsadé) de façon à présenter une forme globalement oblongue;
- le ballon ainsi plié est disposé à l'intérieur d'une housse destinée à la fois à protéger le ballon d'éventuelles agressions extérieures, à maintenir le ballon dans sa configuration pliée et également à faire office de fuselage autour du ballon pour faciliter son introduction dans l'estomac par les voies naturelles;
 - l'ensemble formé par la housse contenant le ballon plié est introduit par la bouche et l'œsophage au sein de l'estomac du patient.

Il est connu de réaliser la housse en un matériau élastomère et de la pourvoir de moyens de fragilisation du genre fentes. Ainsi, une fois le ballon plié introduit au sein de l'estomac du patient, le ballon est gonflé, avec le cathéter mentionné précédemment, ce qui a pour effet de dilater la housse en matériau élastomère jusqu'à la faire éclater, éclatement qui est facilité par les fentes de fragilisation. Le cathéter et la housse sont ensuite retirés du corps du patient, laissant le ballon seul dans l'estomac.

5

L'utilisation d'une telle housse en matériau élastomère pré-fendue présente cependant de nombreux inconvénients.

Tout d'abord, la mise en place du ballon intra-gastrique par voies naturelles nécessite que l'ensemble formé par la housse contenant le ballon présente une section aussi minime que possible, de façon à faciliter le passage dans l'œsophage et limiter l'indisposition du patient.

Or, l'utilisation d'une housse en matériau élastomérique ne permet pas de véritablement comprimer le ballon plié, mais tout au plus de gainer celui-ci, c'est-à-dire d'épouser sa forme et son volume.

Ainsi, l'utilisation d'une housse élastomérique ne permet pas de réduire encore le volume du ballon après pliage, ni d'ailleurs d'uniformiser le diamètre de l'ensemble formé par la housse et le ballon sur sa longueur.

20 Par conséquent, l'emploi d'une housse élastomérique ne permet pas d'obtenir un encombrement minimum de l'ensemble introduit dans l'œsophage. Cela est d'autant plus vrai dans le cas d'un ballon intragastrique formé de deux poches souples, la première étant de volume inférieur à la seconde et étant disposée à l'intérieur de cette dernière, tel que cela est décrit dans la demande de brevet PCT/FR 02/04589 au nom de la demanderesse.

On connaît par ailleurs, par le document US-4,899,747, un tube de type « lavacuator ® » modifié pour permettre l'insertion d'un ballon intra-gastrique gonflable au sein de l'estomac d'un patient. A cette fin, l'extrémité distale du tube est fendue longitudinalement. Des œillets sont ménagés de part et d'autre de la fente, au travers desquels passe un fil en « zigzag » de manière à fermer la housse. Plusieurs boucles redondantes de fils sont réalisées à l'extrémité distale du tube, de manière à ce qu'un premier effort de traction sur l'extrémité libre dudit fil permette la fermeture de la fente, tout en autorisant un retrait complet du fil sous l'effet d'un deuxième effort de traction d'intensité supérieure à celle du premier.

5

10

15

20

25

Un tel système de fermeture s'avère peu fiable dans sa réalisation pour les raisons suivantes.

Tout d'abord, la fermeture effective de la fente n'est obtenue qu'en exerçant une certaine tension sur le fil, tension qu'il faut maintenir tout au long du trajet du ballon de la bouche vers l'estomac. Une telle tension sera donc particulièrement difficile à maintenir de façon constante, puisque le trajet oesophagien suivi est relativement sinueux. De plus, dans le cas où une tension trop importante viendrait à être appliquée sur le fil au cours du trajet, cela pourrait avoir pour effet de défaire la série de boucles terminales et de libérer ainsi la fente, avec tous les risques de sécurité afférents à une telle ouverture prématurée. Enfin, quand bien même une tension de fermeture constante pourrait être effectivement appliquée sur le fil, ce qui paraît extrêmement difficile, voire impossible, il n'est pas à exclure que la série de boucles terminales puisse se défaire de façon intempestive, sous l'effet de la force radiale centrifuge éventuellement exercée par le ballon plié situé à l'intérieur du tube, ou encore sous l'effet des contraintes mécaniques auxquelles l'extrémité du tube ne manque pas d'être soumise pendant les manipulations pré-opératoires, ainsi que lors du trajet d'introduction vers l'estomac.

Les objets assignés à l'invention visent en conséquence à porter remède aux différents inconvénients énumérés précédemment et à proposer de nouveaux kit et étui d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité permettant le positionnement d'un implant au sein de l'estomac de façon particulièrement fiable et confortable pour le patient.

5

10

20

25

Un autre objet de l'invention vise à proposer de nouveaux kit et étui d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité de conception particulièrement simple et peu onéreuse.

Un autre objet de l'invention vise à proposer de nouveaux kit et étui d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité présentant un encombrement réduit ainsi qu'une bonne stabilité et uniformité dimensionnelle.

Un autre objet de l'invention vise à proposer de nouveaux kit et étui d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité dont la construction présente un bon compromis poids / résistance / capacité d'enveloppement.

Un autre objet de l'invention vise à proposer de nouveaux kit et étui d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité présentant un contact atraumatique pour les tissus des organes digestifs.

Un autre objet de l'invention vise à proposer de nouveaux kit et étui d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité dont la fabrication et l'utilisation sont particulièrement simples, efficaces et répétables.

5

15

20

25

Un autre objet de l'invention vise à proposer un nouveau procédé de fabrication d'un kit d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité qui est particulièrement simple à mettre en œuvre, tout en permettant d'obtenir un kit présentant une excellente fiabilité.

Un autre objet de l'invention vise à proposer un nouveau procédé de fabrication d'un kit d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité qui permet d'obtenir un kit présentant un encombrement réduit.

- Les objets assignés à l'invention sont atteints à l'aide d'un kit d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité comprenant :
 - un implant intra-gastrique destiné à être implanté dans l'estomac pour en réduire le volume, ledit implant étant expansible d'une configuration d'introduction dans l'estomac à une configuration thérapeutique au sein de l'estomac,
 - un étui destiné à envelopper ledit implant en configuration d'introduction, ledit étui étant pourvu d'un organe d'ouverture activable par action positive lui permettant de passer d'une configuration fermée, où il confine l'implant dans sa configuration d'introduction, à une configuration ouverte, où il autorise l'expansion dudit implant,

caractérisé en ce que l'étui comprend un moyen de verrouillage, relié fonctionnellement à l'organe d'ouverture et permettant d'immobiliser par luimême, sans aucune action extérieure sur ledit moyen, l'étui en configuration de fermeture.

Les objets assignés à l'invention sont également atteints à l'aide d'un étui d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité, ledit implant étant destiné à être implanté dans l'estomac pour en réduire le volume et étant expansible d'une configuration d'introduction dans l'estomac à une configuration thérapeutique au sein de l'estomac, ledit étui étant destiné à envelopper ledit implant en configuration d'introduction et étant pourvu d'un organe d'ouverture activable par action positive lui permettant de passer d'une configuration fermée, où il confine l'implant dans sa configuration d'introduction, à une configuration ouverte, où il autorise l'expansion dudit implant, caractérisé en ce que ledit étui comprend un moyen de verrouillage relié fonctionnellement à l'organe d'ouverture et permettant d'immobiliser par lui-même, sans aucune action extérieure sur ledit moyen, l'étui en configuration de fermeture.

Les objets assignés à l'invention sont également atteints à l'aide d'un procédé de fabrication d'un kit d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité dans lequel :

- on fournit ou on fabrique un implant intra-gastrique destiné à être implanté dans l'estomac pour en réduire le volume, ledit implant étant expansible d'une configuration d'introduction dans l'estomac à une configuration thérapeutique au sein de l'estomac,
- on fournit ou on fabrique un étui destiné à envelopper ledit implant en configuration d'introduction,
- on pourvoit ledit étui d'un organe d'ouverture activable permettant à l'étui de passer d'une configuration fermée, où il est susceptible de confiner l'implant dans sa configuration d'introduction, à une configuration ouverte, où il est susceptible d'autoriser l'expansion dudit implant,

25

20

10

5

10

caractérisé en ce qu'il comprend une étape de verrouillage de l'étui en configuration fermée dans laquelle on pourvoit l'étui d'un moyen de verrouillage permettant d'immobiliser par lui-même, sans aucune action extérieure sur ledit moyen, l'étui en configuration de fermeture, et dans laquelle on relie fonctionnellement ledit moyen de verrouillage à l'organe d'ouverture.

Les objets assignés à l'invention sont également atteints à l'aide de l'utilisation d'un point de chaînette conforme à la classe 101 de la norme NF G 05-002 de décembre 1982 en tant que moyen de verrouillage d'un étui d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité.

D'autres objets et avantages de l'invention apparaîtront mieux à la lecture de la description qui suit, ainsi qu'à l'aide des dessins annexés, donnés à titre purement illustratif et non limitatif, dans lesquels :

- La figure 1 illustre, selon une vue en perspective, un étui d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique de traitement de l'obésité conforme à l'invention.
- La figure 2 illustre, selon une vue de côté en coupe, un détail de réalisation du moyen de verrouillage d'un étui conforme à un mode préférentiel de 20 réalisation.
 - La figure 3 illustre, selon une vue de dessous, le détail de réalisation représenté à la figure 2.
- La figure 4 illustre, de façon schématique, les principales étapes du procédé de fabrication conforme à l'invention, selon un premier mode
 particulier de mise en œuvre.

- La figure 5 illustre, selon une vue en perspective, un détail d'un mode de réalisation particulier de l'étui d'introduction conforme à l'invention.
- La figure 6 illustre, de façon schématique, un deuxième mode particulier de mise en œuvre du procédé conforme à l'invention.
- Les figures 1 à 6 illustrent un kit d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique 1 de traitement de l'obésité, ainsi que ses détails de réalisation.

Un tel kit est destiné à permettre d'insérer dans l'estomac du patient un implant 1 pour réduire le volume de l'estomac, dans la mesure où ledit implant occupe une majeure partie de l'espace disponible pour les aliments.

10

25

Le kit conforme à l'invention est préférentiellement destiné à permettre cette implantation par les voies naturelles, c'est-à-dire par la bouche et l'œsophage, de préférence sous contrôle endoscopique.

Conformément à l'invention, le kit d'introduction comprend un implant intragastrique 1 (représenté schématiquement à la figure 4) destiné à être
implanté dans l'estomac pour en réduire le volume, ledit implant étant
expansible d'une configuration d'introduction dans l'estomac, dans laquelle il
présente un volume réduit et une forme autorisant le passage par les voies
naturelles, et une configuration thérapeutique au sein de l'estomac, dans
laquelle l'implant occupe un volume prédéterminé, par exemple de l'ordre de
600 mL, correspondant à son volume d'utilisation.

Dans ce qui suit, il sera fait référence à un implant 1 constitué d'un ballon comprenant au moins une poche souple expansible par remplissage de fluide, ladite poche étant constituée d'une enveloppe réalisée à base de matériaux souples, par exemple à partir d'élastomère du genre silicone.

Il est cependant tout à fait envisageable, sans pour autant sortir du cadre de l'invention, que l'implant soit formé d'une structure qui ne présente pas un caractère souple mais plutôt un caractère rigide ou semi-rigide. A ce titre, il est envisageable que l'implant soit constitué d'une structure déployable dont l'expansion ne nécessite pas d'apport de fluide, mais est obtenue par un effet élastique ou grâce à la mise en œuvre de matériaux à mémoire de forme.

De façon préférentielle, l'implant intra-gastrique 1 est un ballon intragastrique comprenant une première poche souple définissant un volume interne prédéterminé, ladite première poche souple étant pourvue d'un premier moyen de connexion incluant un orifice et une valve, pour recevoir un organe de connexion 7, du genre cathéter, destiné à être relié à une première source de fluide (gaz ou liquide par exemple), en vue d'assurer l'expansion de ladite première poche dans l'estomac par remplissage avec ledit fluide.

10

25

De façon encore plus préférentielle, le ballon intra-gastrique expansible 1 conforme à l'invention comporte au moins une seconde poche souple de volume également prédéterminé et pourvue d'un second moyen de connexion avec un orifice et une valve, ledit second moyen de connexion étant éventuellement séparé et distinct du premier moyen de connexion, de manière à pouvoir être relié à une seconde source de fluide.

Grâce à cette disposition et à la séparation et à l'indépendance des deux moyens de connexion correspondant également à une indépendance des deux volumes internes des poches, il est possible d'assurer l'expansion de gonflage de chacune des poches à l'aide de fluides différents, et donc de densités différentes.

De façon préférentielle, ladite seconde poche est de volume inférieur à la première poche, et est disposée à l'intérieur de la première poche.

En conséquence, pour un même volume global total du ballon intra-gastrique 1, on peut obtenir, à volume égal externe comparable aux dispositifs à une poche connus, un poids inférieur pour le ballon intra-gastrique double poches, en comparaison avec les ballons de l'art antérieur.

5 Un tel ballon à deux poches est décrit dans la demande de brevet PCT/FR 02/04589 au nom de la demanderesse, dont le contenu est incorporé ici par référence.

Le kit d'introduction conforme à l'invention comprend également un étui 2 destiné à envelopper ledit implant 1 lorsque ce dernier est en configuration d'introduction.

10

15

20

De façon préférentielle, la configuration d'introduction correspondra à une conformation sensiblement tubulaire de l'implant 1, c'est-à-dire que ce dernier s'étendra sensiblement selon une seule direction de l'espace.

L'étui 2 est destiné à contenir et à gainer l'implant 1 en configuration d'introduction de façon à former avec ledit implant un ensemble profilé, compact et de surface globalement régulière, pour faciliter l'introduction par les voies orale et oesophagienne.

Conformément à l'invention, l'étui 2 est pourvu d'un organe d'ouverture 3 activable par action positive lui permettant de passer d'une configuration fermée (représentée notamment aux figures 1 et 4), où il est apte à confiner l'implant 1 dans sa configuration d'introduction, à une configuration ouverte (non représentée aux figures), où il autorise l'expansion dudit implant 1, c'est-à-dire qu'il libère l'implant 1 de toute interaction empêchant son expansion.

5

Par « activable par action positive », on désigne ici le fait que l'organe d'ouverture 3 peut être activé sur commande, par exemple par le médecin pratiquant l'implantation, par opposition à des organes d'ouverture passifs, qui sont par exemple activés par l'expansion du ballon (cas de la housse élastomérique à pré-fentes).

Selon une caractéristique importante de l'invention, l'étui 2 comprend un moyen de verrouillage 4 permettant d'immobiliser par lui-même, sans aucune action extérieure sur ledit moyen 4, l'étui 2 en configuration de fermeture.

En d'autres termes, le moyen de verrouillage 4 verrouille l'étui 2 en configuration de fermeture, sans qu'une intervention externe de maintien de ce verrouillage, par exemple une mise en tension, ne soit nécessaire.

Par « verrouillage », on désigne notamment ici le fait que l'étui 2, même sous l'effet de forces externes tendant à le faire évoluer vers sa configuration ouverte, restera immobilisé en configuration fermée.

Le moyen de verrouillage 4 est relié fonctionnellement à l'organe d'ouverture 3, de telle sorte que lorsque l'organe d'ouverture 3 est activé, il annule l'effet du moyen de verrouillage 4, ce qui permet à l'étui 2 de passer en configuration ouverte.

Ainsi, l'étui 2 ne peut passer de sa configuration fermée à sa configuration ouverte que lorsque l'organe d'ouverture 3 est activé, et reste insensible à toute autre sollicitation externe éventuelle.

L'étui 2 en configuration fermée est ainsi, par constitution, naturellement verrouillé en position de fermeture.

Avantageusement, l'étui 2 comprend un fourreau 5, présentant une forme sensiblement tubulaire. Le fourreau 5 est délimité par une enveloppe latérale 5A s'étendant entre une extrémité proximale 5B et une extrémité distale 5C. Dans le mode réalisation représenté à la figure 1, le fourreau comporte une ouverture axiale 5E, 5D à chacune de ses extrémités distale et proximale. Il est pour autant tout à fait envisageable, sans sortir du cadre de l'invention, que le fourreau 5 soit fermé à l'une de ses extrémités, de préférence à son extrémité proximale 5D, voire à ses deux extrémités.

5

10

15

20

25

Avantageusement, l'extrémité proximale 5B du fourreau est assemblée, par exemple par collage, avec l'organe de connexion 7 relié à l'implant 1, de telle sorte que lorsque que l'organe de connexion 7 est retiré du corps du patient une fois l'implantation effectuée, il entraîne avec lui l'étui 2 pour ne laisser que l'implant 1 dans l'estomac du patient.

Le fourreau 5 est muni d'au moins une ouverture latérale 6 ménagée sur tout ou partie de sa longueur. Ladite ouverture latérale 6 peut s'étendre, tel que cela est représenté à la figure 1, sensiblement longitudinalement sur la longueur du fourreau 5. Il est tout à fait envisageable, sans pour autant sortir du cadre de l'invention, que cette ouverture latérale 6 s'étende de toute autre manière, et par exemple transversalement ou hélicoïdalement. Ladite ouverture latérale 6 est close par le moyen de verrouillage 4 lorsque l'étui 2 est en configuration fermée (figure 1), ladite ouverture latérale 6 étant dégagée, pour permettre l'expansion de l'implant 1, lorsque l'étui 2 est en configuration ouverte (non représentée).

De façon préférentielle, le fourreau 5 est fendu sur tout ou partie de sa longueur, ladite fente constituant l'ouverture latérale 6.

Avantageusement, le fourreau 5 est formé d'une grille textile 8, tel que cela est plus particulièrement illustré aux figures 2 et 3. La grille textile 8 est

formée d'un réseau de fils de trame 10 et de chaîne 11 croisés qui délimitent des zones vides 9, de telle sorte que la grille présente une structure ajourée.

La grille 8 peut être obtenue par toute méthode bien connue de l'homme du métier, et par exemple de façon tissée ou non, tressée ou encore tricotée.

De façon préférentielle, le réseau de fils de trame 10 et de chaîne 11 est obtenu avec un croisement des fils de chaîne et de trame à 90° (construction carrée), tel que cela est représenté à la figure 3.

Avantageusement, le fourreau 5 est formé d'une grille textile 8 dont deux bords opposés 8A, 8B sont inter-verrouillés par le moyen de verrouillage 4, de façon à ce que la grille 8 soit conformée de façon sensiblement tubulaire.

10

Dans le mode de réalisation représenté à la figure 1, le fourreau 5 est ainsi constitué d'une grille textile 8 présentant une forme générale sensiblement rectangulaire, avec quatre côtés parallèles deux à deux. Le fourreau 5 est obtenu en joignant deux côtés opposés.

De façon préférentielle, la grille textile 8 est réalisée par tricotage de fils multibrins en polyester. Il est cependant tout à fait envisageable d'utiliser d'autres types de fils et notamment des fils en polyester monobrins, en polypropylène monobrins ou multibrins, ou encore en coton, cellulose, soie.

De façon générale, il est particulièrement apprécié dans le cadre de l'invention d'utiliser une grille 8 du type de celles utilisées dans le cadre de la fabrication des plaques de renfort pariétales, telles que celles mises en œuvre pour le traitement des hernies ou des éventrations par exemple.

Le recours à une grille textile n'est cependant pas du tout obligatoire dans le cadre de l'invention, et l'on pourra envisager de réaliser l'étui 2 à partir de

toute autre structure, et par exemple à partir d'une structure continue (non ajourée) tel qu'un tissu ou une membrane en matière plastique.

Avantageusement, le fourreau 5 est réalisé à partir d'un matériau flexible mais sensiblement non élastique. En d'autres termes, la matière constituant le fourreau 5 est choisie pour présenter une aptitude à être pliée ou roulée, tout en présentant une certaine rigidité longitudinale et transversale, à la manière d'une feuille de papier.

5

Ainsi, dans le cas de la grille textile 8, celle-ci ne présente que peu ou pas d'aptitude à l'extension dans la direction longitudinale L et la direction transversale T, ce qui n'empêche pas que la grille 8 présente une certaine flaccidité.

Dans ce cas, le fourreau 5 ne présente sensiblement pas d'aptitude à s'étirer radialement.

Avantageusement, au moins une partie de la surface 2A de l'étui 2 est recouverte d'un revêtement protecteur visant à favoriser le glissement de l'étui 2 contre une surface extérieure.

Avantageusement, l'ensemble de la surface extérieure de l'étui 2, c'est-à-dire de la surface destinée à entrer en contact avec l'œsophage, est enduite dudit revêtement protecteur.

De façon préférentielle, l'ensemble de la surface interne de l'étui 2, c'est-àdire de la surface destinée à entrer en contact avec l'implant 1 replié, est également recouverte par le revêtement protecteur. Ledit revêtement permet de prévenir tout contact agressif de l'étui 2 sur les tissus buccaux et oesophagiens, et favoriser ainsi le passage de l'étui 2 jusqu'à l'estomac.

De façon préférentielle, le revêtement est à base d'un ou plusieurs des 5 matériaux pris dans le groupe suivant :

- élastomère biocompatible, du genre silicone ou polyuréthane,
- paraxylilène, du genre parylène ®,
- polyvinylpyrrolidone (ou PVP),
- hyaluronate de sodium.
- 10 En d'autres termes, le revêtement a pour fonction essentielle d'améliorer le caractère atraumatique de l'étui 2.

Il est bien entendu envisageable, que le revêtement soit constitué de tout autre polymère biodégradable et biocompatible, sans pour autant sortir du cadre de l'invention.

Avantageusement, l'étui 2 est muni d'un fil 12 dont une première portion 19 constitue une couture de fixation, ladite couture formant le moyen de verrouillage 4, et dont une deuxième portion 14, 12A restée libre forme l'organe d'ouverture 3, actionnable par traction.

Le point formant la couture 19 est choisi pour se défaire lorsqu'une traction suffisante est exercée sur la portion libre 14, 12A de fil 12. Le point est cependant choisi pour se tenir de lui-même, et procurer une solidarisation intrinsèque, sans qu'il ne soit nécessaire d'exercer une tension ou tout autre action extérieure sur la couture 19.

Avantageusement, l'étui 2 est muni d'un fil 12 dont une première portion 19 est agencée en point de chaînette à un fil, de façon à former le moyen de verrouillage 4, et dont une deuxième portion 14, 12A restée libre forme l'organe d'ouverture 3, actionnable par traction.

Le point de chaînette est un point de couture bien connu en tant que tel, qui est obtenu par entre-bouclage du fil avec lui-même. Dans le cadre de l'invention, le point de chaînette à fil unique de la classe 101 de la norme NF G 05-002 (décembre 1982) est préféré.

L'invention exploite la propriété tout à fait particulière suivante de ce point.

Ce point, à l'instar d'autres points de couture, permet de réaliser un assemblage verrouillé. Cependant, si on exerce une traction sur l'extrémité libre 12A du fil unique et continu ayant servi à réaliser ce point, et à cette condition seulement, il se produira une déconstruction en cascade du point, qui aboutira à supprimer l'assemblage et donc le verrouillage.

Le point de chaînette permet ainsi, à partir d'un fil continu unique, de réaliser un moyen de verrouillage 4 et un organe d'ouverture 3 distincts, notamment du fait de la gestuelle nécessaire pour leur activation respective.

Avantageusement, la périphérie de l'ouverture latérale 6 du fourreau 5 est pourvue d'œillets 13, destinés à être assemblés, par couture au point de chaînette à un fil, de façon à clore ladite ouverture latérale 6.

20

25

Dans le cadre du mode de réalisation du fourreau 5 mettant en jeu une grille textile 8, les oeillets 13 sont délimités par les mailles de la grille 8 située à proximité et le long des deux bords opposés 8A, 8B destinés à être interverrouillés. Dans ce cas, les points de chaînette viennent emprisonner deux à deux des fils de trame 10 des bords opposés 8A, 8B tel que cela est représenté à la figure 2. Le point de chaînette est ainsi réalisé qu'il verrouille

le déplacement relatif des bords 8A, 8B et empêche leur écartement ou leur désolidarisation. Cependant, lorsqu'une traction est exercée sur l'extrémité terminale 12A du fil 12, alors le point de chaînette se défait, ce qui a pour effet de supprimer toute liaison de fermeture entre les bords 8A, 8B.

L'extrémité terminale 12A correspond, tel que cela est représenté sur la 5 figure 2, à l'extrémité libre gauche du fil 12, lorsque le point est réalisé de droite à gauche.

Avantageusement, tel que cela est représenté à la figure 1, on réalise un point de chaînette à la fois au niveau de la grille 8 elle-même, afin de réaliser un étui 2 en configuration fermée, ainsi qu'en dehors de la grille 8 elle-même, de part et d'autre 14, 18, et dans la continuité de la couture 19 réalisée sur la grille 8. Cette disposition permet de garantir de façon sûre l'inter-verrouillage des deux bords 8A, 8B en cas notamment de traction intempestive sur l'extrémité terminale libre 12A du fil 12.

10

. 25

De façon préférentielle, tel que cela est représenté à la figure 5, l'organe 15 d'ouverture 3 est doté d'un moyen de sécurité 21, qui permet de prévenir de façon plus sûre encore toute activation intempestive de l'organe d'ouverture 3.

Lorsque ledit organe d'ouverture 3 est constitué par une portion terminale 14 de fil 12 agencé en point de chaînette, le moyen de sécurité 21 est 20 avantageusement constitué par une boucle 20 interagissant avec deux points de chaînette 21, 22 de ladite portion terminale 14 éventuellement successifs, pour bloquer toute déconstruction en cascade des points de chaînette situés à l'aval, c'est-à-dire entre lesdits deux points 21, 22 et la couture 19, lorsque la portion terminale 12A est tirée.

Ladite boucle 20 est par exemple réalisée à partir d'un segment de fil, dont les deux extrémités sont liées par un nœud 22.

Ladite boucle 20 est préférentiellement positionnée sur la portion 14 formant organe d'ouverture 3, de façon à être située à l'extérieur du corps du patient lorsque l'étui 2 est positionné dans l'estomac.

5

20

25

De cette façon, il suffit au praticien de défaire le nœud 22 de la boucle 20, ou tout simplement de couper cette dernière, pour autoriser la déconstruction en cascade des points de chaînette, lorsqu'une traction est exercée sur l'extrémité libre 12A.

La portion 14, 12A de fil 12 formant organe d'ouverture 3 est dimensionnée de façon suffisamment longue pour que le praticien puisse tirer sur l'extrémité 12A du fil de l'extérieur, lorsque l'étui 2 est à l'intérieur de l'estomac du patient, pour procéder à l'ouverture de l'étui 2 en vue de libérer l'implant 1. La portion 14 pourra de façon préférentielle être insérée dans un cathéter, par exemple un cathéter coaxial au ou confondu avec le cathéter de gonflage 7.

Dans ce qui précède, on a décrit un point de chaînette interagissant avec des œillets 13. Bien entendu, le point de chaînette pourra être réalisé directement sur un tissu non ajouré ou sur une membrane continue par exemple, sans pour autant que l'on sorte du cadre de l'invention.

Le ou les fil(s) à partir du(des)quel(s) est formé le moyen de verrouillage 4 pourra être fabriqué à partir de matériaux synthétiques ou naturels par exemple, polyester, polypropylène, coton, cellulose, soie, selon toute construction bien connue de l'homme du métier (mono- ou multibrins, torsadée...).

5

15

20

25

Selon un mode alternatif de réalisation du moyen de verrouillage 4, on pourra envisager, en lieu et place de la couture au point de chaînette, la mise en œuvre d'un système du type fermeture « éclair » (« zip ») miniaturisée, l'élément mobile de cette fermeture « éclair » étant relié à un fil de traction formant organe d'ouverture.

Selon un autre mode alternatif de réalisation, le moyen de verrouillage 4 pourra être formé d'un système de type « Ziplock ® » à glissière, ladite glissière permettant l'ouverture ou la fermeture de l'étui 2, et étant à cet effet reliée à un fil de traction formant organe d'ouverture 3.

Selon un troisième mode alternatif de réalisation, le moyen de verrouillage 4 est réalisé par une fermeture de type Velcro ®, l'organe d'ouverture 3 étant formé d'un fil agencé pour exercer une force de séparation des éléments complémentaires Velcro ®, lorsqu'une traction est exercée sur ledit fil.

L'invention concerne également un procédé de fabrication d'un kit d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique 1 de traitement de l'obésité dans lequel :

- on fournit ou on fabrique un implant intra-gastrique 1 destiné à être implanté dans l'estomac pour en réduire le volume, ledit implant 1 étant expansible d'une configuration d'introduction dans l'estomac à une configuration thérapeutique au sein de l'estomac,
- on fournit ou on fabrique un étui 2 destiné à envelopper ledit implant 1 en configuration d'introduction,
- on pourvoit ledit étui 2 d'un organe d'ouverture 3 activable par action positive et permettant à l'étui de passer d'une configuration fermée, où il est susceptible de confiner l'implant 1 dans sa configuration d'introduction, à une configuration ouverte, où il est susceptible d'autoriser l'expansion dudit implant 1.

Conformément à une caractéristique importante du procédé conforme à l'invention, on procède à une étape de verrouillage de l'étui 2 en configuration fermée, dans laquelle on pourvoit l'étui 2 d'un moyen de verrouillage 4 permettant d'immobiliser par lui-même, sans aucune action extérieure sur ledit moyen 4, l'étui 2 en configuration de fermeture, et dans laquelle on relie fonctionnellement ledit moyen de verrouillage 4 à l'organe d'ouverture 3.

5

10

15

De façon préférentielle, on fabrique un étui 2 présentant sensiblement, lorsqu'il est en configuration fermée, une forme de fourreau avec au moins une ouverture axiale 5D, 5E à l'une des extrémités 5B, 5C dudit fourreau 5.

Avantageusement, le procédé conforme à l'invention comprend une étape d'insertion de l'implant 1 dans le fourreau 5 dans laquelle, tel que cela est représenté à la figure 4 :

- on conforme l'implant 1 en configuration d'introduction, de telle sorte que ledit implant 1 présente une forme générale globalement longiligne, de section transversale S,
- puis on pré-contraint l'implant 1 de façon à ce qu'il présente une forme sensiblement longiligne dont la section transversale S a diminué, pour être inférieure à la section D du fourreau 5,
- puis on introduit l'implant 1 pré-contraint dans le fourreau 5 par ladite au moins une ouverture axiale 5E,
 - puis, une fois que le fourreau 5 enveloppe l'implant 1, on supprime la pré-contrainte, de telle sorte que l'implant 1 revient dans sa configuration d'introduction.
- Dans le cas d'un ballon intra-gastrique présentant un caractère élastique, ce qui est le cas des ballons réalisés en matériau élastomère, la pré-contrainte

pourra consister à exercer une traction longitudinale sur le ballon en configuration d'introduction (tel que cela est matérialisé par les flèches E sur la figure 4). Ainsi sollicité, le ballon 1 subit une extension longitudinale accompagnée d'une striction qui conduit à la réduction de sa section transversale S. Le ballon ainsi pré-contraint peut être alors inséré de façon aisée dans le fourreau 5, même si la section D de ce dernier est inférieure à la section S du ballon 1 en configuration d'introduction. Le moyen de verrouillage 4 garantit ensuite que le fourreau 5 ne s'ouvrira pas sous l'effet de la force de retour élastique centrifuge radiale exercée par le ballon 1, lorsque la pré-contrainte est supprimée.

Ainsi, le fourreau 5 peut véritablement comprimer le ballon 1, de façon à pouvoir minimiser au maximum l'encombrement transversal de l'ensemble formé du fourreau 5 et du ballon 1.

Cette particularité permet d'obtenir des ensembles de fourreau 5 et ballon 1 dont la section transversale s'inscrit dans un cercle de diamètre inférieur ou égal à 18 mm, et ce même dans le cas où l'implant 1 est constitué d'un ballon à double poches concentriques.

Dans une variante de réalisation du procédé conforme à l'invention, l'étape d'insertion de l'implant 1 dans le fourreau 5 comprend les sous-étapes suivantes :

- on conforme l'implant 1 en configuration d'introduction,
- puis on contraint progressivement l'implant 1 sur sa longueur, à l'aide d'un gabarit 23, de façon à réduire la section transversale S dudit implant 1, tout en recouvrant simultanément et progressivement l'implant 1 par le fourreau 5 en configuration fermée.

25

20

5

Tel que cela est représenté à la figure 6, le gabarit 23 comprend préférentiellement un tube cylindrique creux, réalisé de préférence en un matériau présentant un coefficient de frottement faible avec le matériau constituant le fourreau 5. Dans le cas où le fourreau 5 est réalisé en une matière textile, par exemple une grille en polyester, le gabarit 23 pourra avantageusement être réalisé en acier inoxydable.

5

10

15

20

25

Le fourreau 5 en configuration fermée est enfilé par son extrémité distale 5C à l'intérieur du tube creux formant gabarit 23, tandis que la portion proximale 24 du fourreau 5, qui ne se trouve pas à l'intérieur du tube creux 23, est retourné pour envelopper ledit tube 3.

On dispose ainsi à ce stade d'un tube creux 23, dont les parois internes et externes sont au moins en partie recouvertes et gainées par le fourreau 5. L'une des ouvertures 23A du tube creux 23, que l'on désignera dans ce qui suit par ouverture d'entrée, correspond à celle où la section transversale du tube creux 23 est recouverte par le coude de pliage 26 que forme le fourreau 5 sur le tube 23.

L'implant 1, qui est placé préalablement en configuration d'introduction, est ensuite introduit en force dans l'ouverture d'entrée 23A par son extrémité distale 1A, sur une longueur X suffisante pour établir un contact de friction entre ladite extrémité proximale 1A et la zone correspondante 27 du fourreau 5.

Une fois cette étape d'amorçage de l'implant 1 effectuée, il suffit ensuite d'exercer une traction sur l'extrémité distale 5C du fourreau 5, coaxialement au tube 23 pour entraîner l'implant 1 par friction vers l'ouverture du tube 23 opposée à l'ouverture d'entrée 23A.

Ce déplacement de l'implant 1 s'effectue donc sans exercer d'effort direct sur ledit implant 1A, mais en utilisant simplement l'entraînement par frottement de l'implant 1 par la face interne du fourreau 5.

La progression de l'implant 1 dans le tube creux 23 permet ainsi de dérouler sur ledit implant, la partie proximale 24 du fourreau 5 qui était repliée sur la surface externe du tube creux 23.

On réalise ainsi simultanément la compression radiale et l'enhoussage de l'implant 1, sans exercer d'effort de traction direct sur ce dernier, ce qui permet de minimiser tout risque de détérioration de l'implant.

Enfin, l'invention concerne également l'utilisation d'un point de chaînette conforme à la classe 101 de la norme NF G 05-002 (décembre 1982) en tant que moyen de verrouillage 4 d'un étui 2 d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique 1 de traitement de l'obésité.

On va maintenant décrire le fonctionnement du kit d'introduction conforme à l'invention.

15

Initialement, le chirurgien dispose d'un kit où le ballon 1 est enveloppé par un étui 2. L'extrémité proximale de l'étui 2 est solidaire d'un cathéter 7 utilisé à la fois pour réaliser l'ouverture de l'étui 2 dans l'estomac ainsi que le gonflement du ballon 1. Le déroulement de l'opération est ensuite le suivant.

Le chirurgien introduit l'ensemble formé du ballon 1 et de l'étui 2 dans la bouche du patient, par l'extrémité distale 5C. Sous contrôle endoscopique, en poussant sur le cathéter 7, le praticien fait progresser le kit par l'œsophage vers l'estomac, jusqu'à atteindre celui-ci.

Le praticien saisit ensuite l'extrémité terminale 12A du fil 12, qui sort de l'extrémité distale du cathéter 7, et exerce une traction sur ledit fil 12 de façon à défaire la couture 19 au point de chaînette formant moyen de verrouillage 4. Ainsi décousu, le fourreau 5 a tendance à reprendre naturellement une forme plane, surtout s'il présente des propriétés de mémoire de forme. Le praticien procède ensuite au gonflement du ballon 1 en insufflant un fluide de gonflage par l'intermédiaire du cathéter 7. Une fois le ballon gonflé, le praticien donne une impulsion au cathéter 7 de façon à ce que le ballon 1, sous l'effet de son propre poids, se désolidarise du cathéter 7. Le praticien procède ensuite au retrait hors du corps du patient du cathéter 7, auquel est attaché, par exemple par collage, l'étui 2.

5

10

15

Le ballon gonflé flotte ainsi librement dans l'estomac, et peut remplir son office thérapeutique.

On notera enfin que l'étui 2 conforme à l'invention peut être utilisé pour l'introduction dans une cavité corporelle de tout autre dispositif médical expansible, et que son usage n'est dès lors pas limité à l'implantation d'implants spécifiquement intra-gastriques.

REVENDICATIONS

- 1 Kit d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique
 (1) de traitement de l'obésité comprenant :
 - un implant intra-gastrique (1) destiné à être implanté dans l'estomac pour en réduire le volume, ledit implant (1) étant expansible d'une configuration d'introduction dans l'estomac à une configuration thérapeutique au sein de l'estomac,
- un étui (2) destiné à envelopper ledit implant (1) en configuration d'introduction, ledit étui (2) étant pourvu d'un organe d'ouverture
 (3) activable par action positive lui permettant de passer d'une configuration fermée, où il confine l'implant (1) dans sa configuration d'introduction, à une configuration ouverte, où il autorise l'expansion dudit implant (1),

5

- caractérisé en ce que l'étui (2) comprend un moyen de verrouillage (4), relié fonctionnellement à l'organe d'ouverture (3) et permettant d'immobiliser par lui-même, sans aucune action extérieure sur ledit moyen (4), l'étui (2) en configuration de fermeture.
- 2 Kit selon la revendication 1 caractérisé en ce que l'étui (2) comprend un fourreau (5) muni d'au moins une ouverture latérale ménagée (6) sur sa longueur, ladite ouverture (6) étant close par ledit moyen de verrouillage (4) lorsque l'étui (2) est en configuration fermée et ladite ouverture (6) étant dégagée, pour permettre l'expansion de l'implant (1), lorsque l'étui (2) est en configuration ouverte.

- 3 Kit selon la revendication 2 caractérisé en ce que le fourreau (5) présente une forme sensiblement tubulaire et est fendu sur tout ou partie de sa longueur, ladite fente constituant l'ouverture latérale (6).
- 4 Kit selon la revendication 2 ou 3 caractérisé en ce que le fourreau (5) est
 réalisé à partir d'un matériau flexible, mais sensiblement non élastique.
 - 5 Kit selon l'une des revendications 2 à 4 caractérisé en ce que le fourreau (5) est formé d'une grille textile (8) dont deux bords opposés (8A, 8B) sont inter-verrouillés par le moyen de verrouillage (4), de façon à ce que la grille (8) soit conformée de façon sensiblement tubulaire.
- 10 6 Kit selon la revendication 5 caractérisé en ce que la grille textile (8) est réalisée par tricotage de fils (10, 11) multibrins en polyester.
 - 7 Kit selon l'une des revendications 2 à 6 caractérisé en ce qu'au moins une partie de la surface (5A) de l'étui (2) est recouverte d'un revêtement visant à favoriser le glissement de l'étui (2) contre une surface extérieure.
 - 8 Kit selon la revendication 7 caractérisé en ce que le revêtement est à base d'un ou plusieurs des matériaux pris dans le groupe suivant :
 - élastomère biocompatible, du genre silicone ou polyuréthane,
 - paraxylilène, du genre parylène ®,
 - polyvinylpyrrolidone,

15

- hyaluronate de sodium.
- 9 Kit selon l'une des revendications 1 à 8 caractérisé en ce que l'étui (2) est muni d'un fil (12) dont une première portion est agencée en point de chaînette à un fil, de façon à former le moyen de verrouillage (4), et dont

une deuxième portion (14) restée libre forme l'organe d'ouverture (3), actionnable par traction.

10 - Kit selon la revendication 9 et l'une des revendications 2 à 8 caractérisé en ce que la périphérie de l'ouverture latérale (6) est pourvue d'œillets (13), destinés à être assemblés par couture au point de chaînette à un fil pour clore ladite ouverture (6).

- 11 Kit selon la revendication 10 et l'une des revendications 5 à 8 caractérisé en ce que les œillets (13) sont délimités par les mailles de la grille (8) situées à proximité et le long desdits bords (8A, 8B).
- 10 12 Kit selon l'une des revendications 9 à 11 caractérisé en ce que le point de chaînette appartient à la classe 101 de la norme NF G 05-002 de décembre 1982.
- 13 Kit selon l'une des revendications 1 à 12 caractérisé en ce que l'implant intra-gastrique (1) est un ballon intra-gastrique comprenant une première poche souple définissant un volume interne prédéterminé, ladite première poche souple étant pourvue d'un premier moyen de connexion pour recevoir un organe de connexion (7) destiné à être relié à une première source de fluide, en vue d'assurer l'expansion de ladite première poche dans l'estomac par remplissage avec le fluide.
- 20 14 Kit selon la revendication 13 caractérisé en ce que le ballon (1) comprend au moins une seconde poche souple de volume prédéterminé, et pourvue d'un second moyen de connexion, de manière à pouvoir être relié à une seconde source de fluide.

15 - Kit selon la revendication 14 caractérisé en ce que ladite au moins seconde poche est de volume inférieur à la première poche, et est disposée à l'intérieur de la première poche.

5

10

15

- 16 Etui (2) d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intragastrique (1) de traitement de l'obésité, ledit implant (1) étant destiné à être implanté dans l'estomac pour en réduire le volume et étant expansible d'une configuration d'introduction dans l'estomac à une configuration thérapeutique au sein de l'estomac, ledit étui (2) étant destiné à envelopper ledit implant (1) en configuration d'introduction et étant pourvu d'un organe d'ouverture (3) activable par action positive lui permettant de passer d'une configuration fermée, où il confine l'implant (1) dans sa configuration d'introduction, à une configuration ouverte, où il autorise l'expansion dudit implant (1), caractérisé en ce que ledit étui (2) comprend un moyen de verrouillage (4) relié fonctionnellement à l'organe d'ouverture (3) et permettant d'immobiliser par lui-même, sans aucune action extérieure sur ledit moyen (3), l'étui (2) en configuration de fermeture.
- 17 Etui (2) selon la revendication 16 caractérisé en ce qu'il comprend un fourreau (5) muni d'au moins une ouverture latérale (6) ménagée sur sa longueur, ladite ouverture latérale (6) étant close par ledit moyen de verrouillage (4) lorsque l'étui (2) est en configuration fermée et ladite ouverture (6) étant dégagée, pour permettre l'expansion de l'implant (1), lorsque l'étui (2) est en configuration ouverte.
- 18 Etui (2) selon la revendication 17 caractérisé en ce que le fourreau (5) présente une forme sensiblement tubulaire et est fendu sur tout ou partie de sa longueur, ladite fente constituant ladite ouverture latérale (6).

- 19 Etui (2) selon les revendications 17 ou 18 caractérisé en ce que le fourreau (5) est réalisé à partir d'un matériau flexible, mais sensiblement non élastique.
- 20 Etui (2) selon l'une des revendications 17 à 19 caractérisé en ce que le fourreau (5) est formé d'une grille textile (8), dont deux bords opposés (8A, 8B) sont inter-verrouillés par le moyen de verrouillage (4), de façon à ce que la grille (8) soit conformée de façon sensiblement tubulaire.
 - 21 Etui selon la revendication 20 caractérisé en ce que la grille textile (8) est réalisée par tricotage de fils (10, 11) multibrins en polyester.
- 22 Etui selon l'une des revendications 17 à 21 caractérisé en ce qu'au moins une partie de sa surface (5A) est recouverte d'un revêtement visant à favoriser le glissement de l'étui (2) contre une surface extérieure.
- 23 Etui (2) selon la revendication 22 caractérisé en ce le revêtement est à base d'un ou plusieurs des matériaux pris dans le groupe suivant :
 - élastomère biocompatible, du genre silicone ou polyuréthane,
 - paraxylilène, du genre parylène ®.

- 24 Etui (2) selon l'une des revendications 17 à 21 caractérisé en ce qu'il est muni d'un fil (12) dont une première portion est agencée en point de chaînette à un fil, de façon à former le moyen de verrouillage (4), et dont une deuxième portion (14) restée libre forme l'organe d'ouverture (3), actionnable par traction.
 - 25 Etui (2) selon la revendication 24 et l'une des revendications 17 à 23 caractérisé en ce que la périphérie de l'ouverture latérale (6) est pourvue

d'œillets (13), destinés à être assemblés par couture au point de chaînette à un fil pour clore ladite ouverture (6).

- 26 Etui (2) selon la revendication 25 et l'une des revendications 20 à 23 caractérisé en ce que les œillets (13) sont formés par les mailles de la grille (8) situées à proximité et le long desdits bords (8A, 8B).
- 27 Etui (2) selon l'une des revendications 24 à 26 caractérisé en ce que le point de chaînette appartient à la classe 101 de la norme NF G 05-002 de décembre 1982.
- 28 Procédé de fabrication d'un kit d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intra-gastrique (1) de traitement de l'obésité dans lequel :
 - on fournit ou on fabrique un implant intra-gastrique (1) destiné à être implanté dans l'estomac pour en réduire le volume, ledit implant (1) étant expansible d'une configuration d'introduction dans l'estomac à une configuration thérapeutique au sein de l'estomac,
 - on fournit ou on fabrique un étui (2) destiné à envelopper ledit implant (1) en configuration d'introduction,
 - on pourvoit ledit étui (2) d'un organe d'ouverture (3) activable permettant à l'étui (2) de passer d'une configuration fermée, où il est susceptible de confiner l'implant (1) dans sa configuration d'introduction, à une configuration ouverte, où il est susceptible d'autoriser l'expansion dudit implant (1),

caractérisé en ce qu'il comprend une étape de verrouillage de l'étui (2) en configuration fermée dans laquelle on pourvoit l'étui (2) d'un moyen de verrouillage (4) permettant d'immobiliser par lui-même, sans aucune action extérieure sur ledit moyen (3), l'étui (2) en configuration de

20

15

5

fermeture, et dans laquelle on relie fonctionnellement ledit moyen de verrouillage (4) à l'organe d'ouverture (3).

29 - Procédé selon la revendication 28 caractérisé en ce que l'on fabrique un étui (2) présentant sensiblement, lorsqu'il est en configuration fermée, une forme de fourreau (5) avec au moins une ouverture axiale (5D, 5E) à l'une des extrémités (5B, 5C) dudit fourreau (5).

- 30 Procédé selon la revendication 29 caractérisé en ce qu'il comprend une étape d'insertion de l'implant (1) dans le fourreau (5) dans laquelle :
 - on conforme l'implant (1) en configuration d'introduction,
- puis on contraint progressivement l'implant (1) sur sa longueur à l'aide d'un gabarit (23), de façon à réduire la section transversale (S) dudit implant (1), tout en recouvrant simultanément l'implant (1) par le fourreau (5) en configuration fermée.
- 31 Utilisation d'un point de chaînette conforme à la classe 101 de la norme
 15 NF G 05-002 de décembre 1982 en tant que moyen de verrouillage (4)
 d'un étui (2) d'introduction dans l'estomac d'un patient d'un implant intragastrique (1) de traitement de l'obésité.

fermeture, et dans laquelle on relie fonctionnellement ledit moyen de verrouillage (4) à l'organe d'ouverture (3).

29 - Procédé selon la revendication 28 caractérisé en ce que l'on fabrique un étui (2) présentant sensiblement, lorsqu'il est en configuration fermée, une forme de fourreau (5) avec au moins une ouverture axiale (5D, 5E) à l'une des extrémités (5B, 5C) dudit fourreau (5).

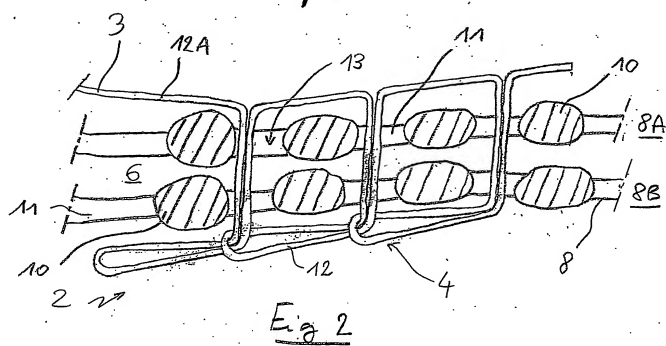
5

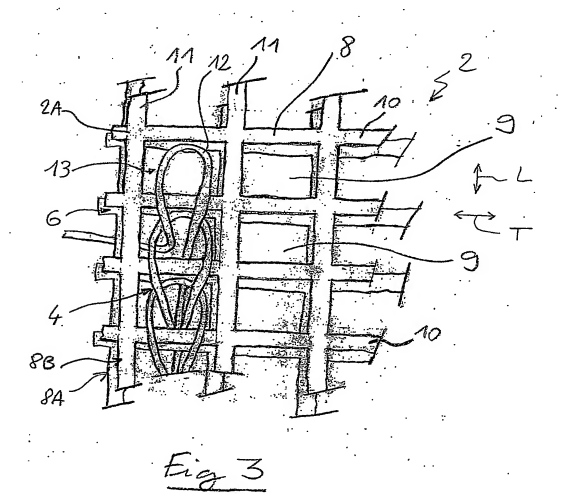
- 30 Procédé selon la revendication 29 caractérisé en ce qu'il comprend une étape d'insertion de l'implant (1) dans le fourreau (5) dans laquelle :
 - on conforme l'implant (1) en configuration d'introduction,
 - puis on contraint progressivement l'implant (1) sur sa longueur à l'aide d'un gabarit (23), de façon à réduire la section transversale (S) dudit implant (1), tout en recouvrant simultanément l'implant (1) par le fourreau (5) en configuration fermée.
- 31 Utilisation d'un point de chaînette conforme à la classe 101 de la norme

 NF G 05-002 de décembre 1982 en tant que moyen de verrouillage (4)

 d'un étui (2) conforme à l'objet de l'une quelconque des revendications

 16 à 27.





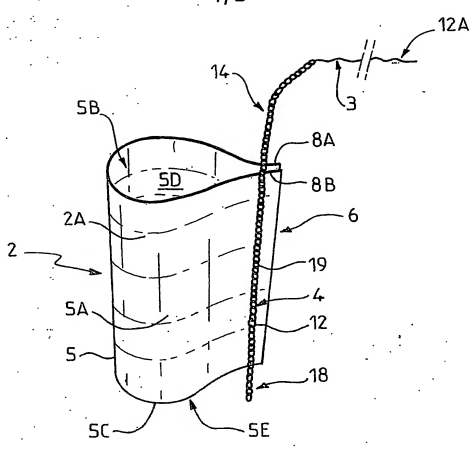


FIG.1

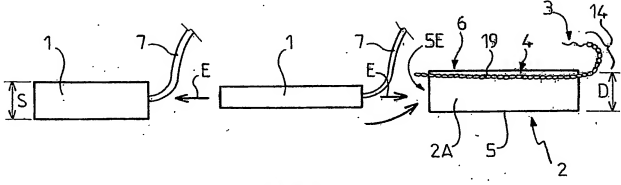
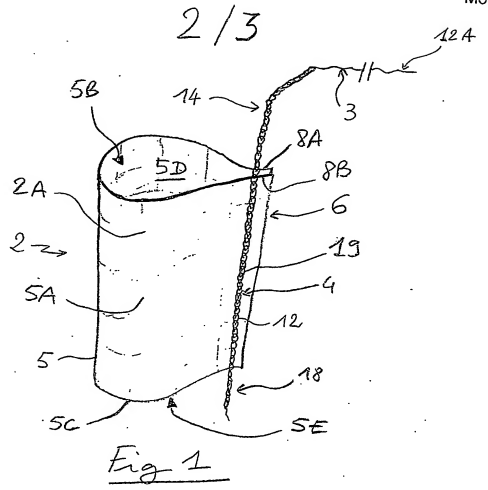
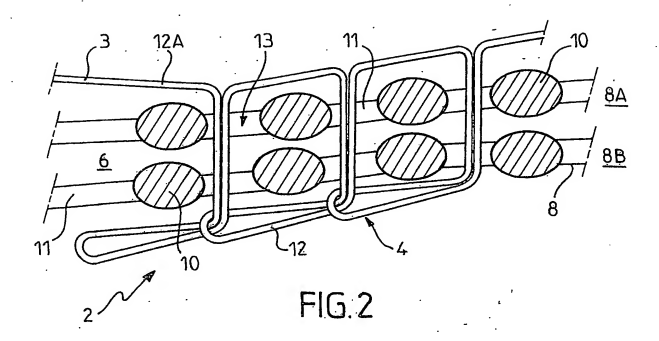


FIG. 4



5 1 2 1 2 1 5 E 6 19 4 3 14 5 2 N Eig 4



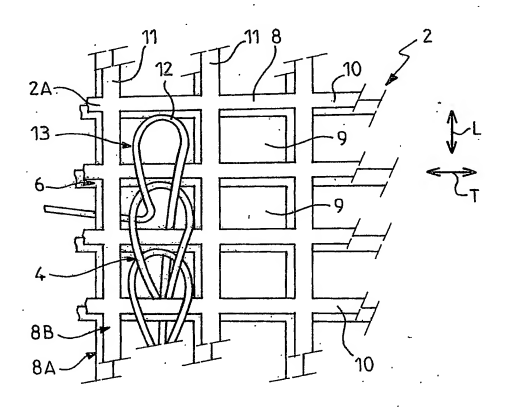
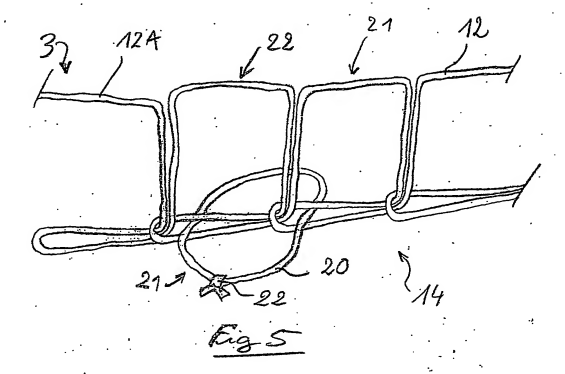
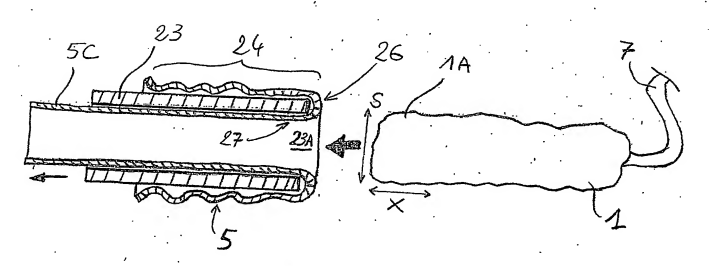


FIG.3





Eig 6

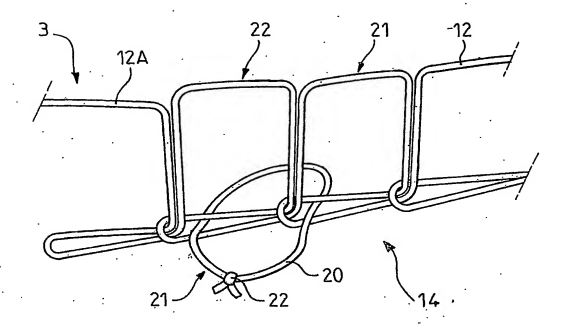


FIG. 5

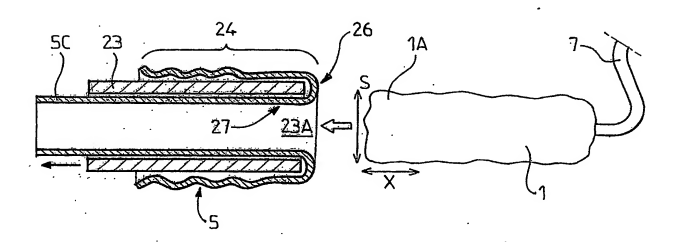


FIG.6

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.